

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

МЕТРОНИДАЗОЛ METRONIDAZOLE

СЪСТАВ

100 ml съдържат:

Метронидазол 500 mg

Помощни вещества: Натриев хлорид, натриев монохидрогенфосфат, лимонена киселина, вода за инжекции.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Разтвор за вливане 500 mg/100ml (0.5%разтвор) в стъклени банки.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

БАЛКАНФАРМА ТРОЯН АД

Ул."Крайречна" 1 5600 Троян

Phone 0670 22607

ДЕЙСТВИЕ

Метронидазолът е лекарство с антибактериално действие, активно срещу повечето микроорганизми, които живеят в бедна на кислород среда и някои паразити, но не е активно по отношение микроорганизми, които живеят в кислородна среда. Действа срещу голям брой причинители на инфекции.

Лекарството се прилага като разтвор за вливане и достига до белия дроб, черния дроб, жлъчката, кожата, слюнката, семенната течност, влагалищния секрет. Отделя се с урината и изпражненията.

ПОКАЗАНИЯ

Метронидазолът се използва за лечение на инфекции, причинени от чувствителни към него микроорганизми като инфекции в коремната кухина, кожни инфекции, гинекологични инфекции, инфекции на кръвта, на нервната система, за предоперативна подготовка в хирургията на дебелото и правото черво.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Свръхчувствителност към метронидазол, други лекарства от същата група и/или към някоя от помощните съставки.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Не трябва да се употребява алкохол по време на лечението! Ако приемате други медикаменти, съдържащи алкохол /сиропи за кашлица, тоници, еликсири/ трябва да знаете, че те в комбинация с метронидазол могат да причинят стомашна болка, гадене, повръщане, главоболие, зачервяване на лицето.

Лекарството може да причини сухота в устата, неприятен метален вкус, промяна на вкуса. За да избегнете това можете да дъвчите дъвка, да държите в устата си парче лед или ментов бонбон. Ако сухотата в устата продължи повече от две седмици, консултирайте се в лекуващия лекар, тъй като това може да бъде признак на гъбички в устата.

Ако се лекувате по повод трихомониаза, то трябва да знаете, че сексуалният Ви партньор трябва също да бъде лекуван дори ако няма симптоми.

Лечението с препарата може да влоши съществуващи заболявания, затова споделете с лекуващия лекар ако боледувате от кръвно заболяване, заболяване на ЦНС (включително епилепсия), сърдечно заболяване или чернодробно заболяване. Вашият лекар трябва да бъде известен и ако боледувате от тежко бъбречно заболяване, поради това, че дозата трябва да бъде намалена.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Ако сте на лечение с метронидазол, лекуващият лекар трябва да знае дали приемате някои от следните препарати: антикоагуланти (средства за разреждане на кръвта) – може да се получи кръвене; дисулфирам (Антабус) – комбинираното им приемане може да доведе до оплаквания от страна на централната нервна система.

Едновременното приложение на метронидазол с фенобарбитал или фенитоин може да доведе до увеличено отделяне на метронидазол и намаляване на неговото действие.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ОТНОСНО УПОТРЕБАТА ПРИ СПЕЦИФИЧНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ

Не се препоръчва прилагането на метронидазол по време на първите три месеца на бременността.

Не се прилага в периода на кърмене, тъй като преминава през майчиното мляко и може да доведе до неочаквани реакции у новороденото. Въпреки това, при някои инфекции лекуващият лекар може да изиска от Вас спиране на кърменето и лечение с лекарството за кратък период. През този период кърмата се изпомпва. Един или два дни след прекратяване на лечението можете да продължите да кърмите.

ЕФЕКТИ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Това лекарство може да предизвика чувство на обърканост или лекота в главата. Поради това избягвайте да шофирате и да работите с машини.

НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

Препаратът е предназначен само за болнично лечение! Да се употребява само напълно бистър разтвор!

Като лечебно средство при възрастни;

- Начална доза – 15 mg/kg т.м. под формата на интравенозна инфузия с продължителност 60 мин.; максимална доза не по-голяма от 1 g за пациент с приблизителна телесна маса 70 kg;
- Поддържаща доза – 7,5 mg/kg т.м. под формата на интравенозна инфузия с продължителност 60 мин., четирикратно в денонощието в интервал от 6 h.

Към поддържащо лечение се преминава 6 часа след прилагане на началната натоварваща доза.

МДД - 4 g, максимална продължителност на лечебния курс – 7-10 дни.

Като профилактично средство в хирургията на дебелото и правото черво: – 15 mg/kg т.м. с продължителност на инфузията между 30 и 60 минути, най-малко 1 h преди оперативната интервенция. Ако се налага втора доза, тя се прилага 6-12 часа след първоначалната като интравенозна инфузия в продължение на 30-60 минути в доза 7,5 mg/kg т.м.

Като лечебно средство при деца:

При бактериални инфекции:

Дозата зависи от телесното тегло; обичайната доза е 15 mg/kg като начална доза, а след това 7,5 mg/kg на всеки 6-12 часа в продължение на 7 дни.

ПРЕДОЗИРАНЕ

До момента не са съобщени случаи на остро предозирание.

Не са наблюдавани странични ефекти и други неблагоприятни прояви при трикратно приложение на препарата в доза 27 mg/kg т.м. в продължение на 20 дни.

Не е известен специфичен антидот.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ЕФЕКТИ

Възможна е появата на гадене, стомашни оплаквания, метален вкус в устата, намаляване броя на белите кръвни клетки, зачервяване и сърбеж по кожата, главоболие, световъртеж, промени в уринирането и цвета на урината.

СЪХРАНЕНИЕ

На сухо и защитено от светлина място, при температура под 25⁰.

Да се изразходва веднага след разпечатването на банката еднократно!

Да не се използва след изтичане на посочения срок на годност.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

2 години.

ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА

Февруари 2001